POWERED BY Dialog

Basic Patent (Number, Kind, Date): JP 4031396 A2 920203

Patent Family:

 Patent Number
 Kind
 Date
 Application Number
 Kind
 Date

 JP 4031396 A2
 920203
 JP 90132514 A
 900524 (Basic)

Priority Data:

Patent Number Kind Date JP 90132514 A 900524

PATENT FAMILY:

Japan (JP)

Patent (Number, Kind, Date): JP 4031396 A2 920203 GROWTH OF SEMICONDUCTOR CRYSTAL (English) Patent Assignee: FUJITSU LTD

Author (Inventor): SAKUMA YOSHIKI

Priority (Number, Kind, Date): JP 90132514 A 900524 Applic (Number, Kind, Date): JP 90132514 A 900524

IPC: * C30B-025/14; C30B-029/40; C30B-029/42; H01L-021/205

CA Abstract No:; 117(04)037449P Derwent WPI Acc No:; C 92-086128 JAPIO Reference No:; 160198C000090 Language of Document: Japanese

INPADOC/Family and Legal Status © 2001 European Patent Office. All rights reserved. Dialog® File Number 345 Accession Number 10352669

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number :

04-031396

(43) Date of publication of application: 03.02.1992

(51) Int. CL.

C30B 25/14 C30B 29/40 C30B 29/42 // H01L 21/205

(21) Application number : 02-132514 (22) Date of filing:

(71) Applicant : FUJITSU LTD

24, 05, 1990

(72) Inventor: SAKUMA YOSHIKI

(54) GROWTH OF SEMICONDUCTOR CRYSTAL

(57) Abstract:

PURPOSE: To form a monomolecular layer of atomic layer epitaxy in a short time in forming a thin film of semiconductor single crystal from two or more kinds of constituent elements by forming a substantial part of film thickness from low-temperature thermally decomposable raw materials and the rest of the film from raw materials decomposable at a higher temperature.

CONSTITUTION: Raw materials of two or more kinds of constituent elements are alternately fed by an atomic layer epitaxy, a thin film of semiconductor single crystal is grown by each mono-atomic layer and piled to form semiconductor crystal. In the operation, for example, in growing a thin film of single crystal of GaAs, a mono-atomic layer of Ga is formed from a trialkylgallium except trimethylgallium and trimethylgallium and a monoatomic layer of As is formed from arsine. Consequently, time required for formation of a monomolecular layer by atomic epitaxy is extremely shortened.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's

decision of rejection]

[Date of requesting appeal against

examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998, 2000 Japan Patent Office

⑫公開特許公報(A) 平4-31396

@Int.Cl.5 C 30 B 25/14 29/40 識別紀号 502 E @公開 平成4年(1992)2月3日

// H 01 L 21/205 庁内整理番号 7158-4G 7158-4G 7158-4G

7739-4M

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全4頁)

60発明の名称 半導体結晶成長方法

②特 類 平2-132514

節 平2(1990)5月24日 神奈川県川崎市中原区上小田中1015番地 富士通株式会社

内 神奈川県川崎市中原区上小田中1015番地 **勿出 願 人** 富士通株式会社

弁理士 青 木 外 4 名

1. 発明の名称 半導体結晶成長方法

2. 特許請求の範囲

- 1. 原子層エピタキシにより、2種類以上の構 成元素の原料を交互に供給して半導体単結晶の薄 膜を1原子層ずつ成長させる方法であって、ある 構成元素の堆積を行うに際して、形成されるべき 1 原子層の薄厚の実質的な部分を低温で熱分解可 能な原料から形成しかつ残りの膜厚の部分を前記 低温分解性原料よりも高温で分解可能な原料から 形成することを特徴とする半導体結晶成長方法。
- 2. 前記高温分解性原料がセルフリミッティン グ特性を有する、請求項Ⅰに配載の半導体結晶成 县方法。
- 3. GaAsの単結晶薄膜を成長させるに当り、ト リメチルガリウムを除くトリアルキルガリウム及 びトリメチルガリウムからGa の1原子層を形成 し、次いでアルシンからAs の1原子暦を形成す る、請求項2に記載の半導体結晶成長方法。

3. 発明の詳細な説明

(概 要)

原子層エピタキシにより、2種類以上の構成元 素の原料を交互に供給して半導体単結晶の薄膜を 1原子暦ずつ成長させる方法に関し、

原子暦エピタキシの1分子暦の形成に要する時 間(1サイクルの時間)を短縮することを目的と

ある構成元素の堆積を行うに際して、形成され るべき1原子層の膜厚の実質的な部分を低温で熱 分解可能な原料から形成しかつ残りの膜厚の部分 を前記低温分解性原料よりも高温で分解可能な原 料から形成するように構成する。

〔産業上の利用分野〕

本発明は半導体結晶成長方法に関し、さらに詳 しく述べると、原子層エピタキシ (Atonic layer Epitaxy;略語ALE)により、2種類以上の構成元 素の原料を交互に供給して半導体単結晶の薄膜を 1原子層ずつ成長させる方法に関する。本発明方

法は、したがって、GaAs, InP, A & GaAs, GaInAs などの半導体結晶の成長に有利に用いることがで きる。また、本発明方法は、半導体デバイスがで 動化や新しい機能を備えたデバイスが提案される なかで、これらを実現するのに有用である。

「併安の技術」

板上に、原料ガスであるトリメチルがリウム(TNG: セルフリミッティング特性を有する)とアルシン (ASH)を交互に吹き付けることによってGAAS薄 腰を成長させることができる。原料ガスは、必要 に応じて、キャリヤガスであるH; ガスにまぜた 形で吹き付けてもよい。

[発明が解決しようとする媒題]

これまでの収予層エピタキシは、いずれも表面に 反応を利用して、固体表面に吸着層を形成すること 行われてきた原子層エピタキシでは、反称で 結晶表面上で優先的に分解されるような条件で が高級度が行われてきた。特に、満足数でなが下 で結晶級度が行われてきた。 たかし、かなり、ラッティング特性を得るため、しか動で い温度で結晶級表が行われてきた。 しか動で せん い温度で結晶級表が行われてきた。 しか動で せん い温度で結晶級表が行われてきた。 しか動で とが は、仮長表面で グライン ので 原子 層 エピター 4 かの1 分子層の形成に要する時間 の経長を軽けることができなか。 実 の時間)の延長を受けることができなか。 実

職、 原料物質の分解に要する時間がほぼ、 原子層 エピタキンの1サイクルの時間を決定し、逆に言 うと、 原料物質の分解に要する時間以下には1サ イクルの時間を短縮できない。

本発明の目的は、したがって、原子層エピタキシの1分子層の形成に要する時間(1サイクルの時間)を頻縮することにある。

[課題を解決するための手段]

上記した目的は、本発明によれば、原子層エピクキシにより、2種類以上の構成元素の原料で交互に供給して半原体制品の腐蹊を1度子層で立反とする方法であって、ある構成元素の地環を行うに際して、形成されるべき1度子層の高度原の形成を設けな配分を低温で熱分解可能な原料の形成したの残りの環境の形分を前起を起り解性原料よりも高温で分解可能な原料から形成することを特徴とする半導体結晶或長方法によって達成することができる。

理解されるように、本発明方法では、ある構成

元素の堆積により1原子層の形成を行うに際して、 熱分解温度を異にする2種類及び場合によりそれ 以上の原料を用い、その際、形成されるべき1原 子層の膜厚の実質的な部分(すなわち、約70~90 かしくはそれ以上)が低温分解性原料から形成 される。

低温分解性原料及び高温分解性原料は、それぞれ、構成元素の単体あるいは有機健康の知き化合物で供給される。低温分解性原料が入及び高温分解性原料が入及び高温分解性原料がよれ、順次供給してもよく、さもなければ、混合物の形で同時に供給してもよい。なお、本発則の実施において、高温分解性原料はセルフリミッティング特性を有することが好ましいが、低温分解性原料は必ずしもそのような特性を有していなくてもよい。

低温分解性原料及び高温分解性原料は、形成しようとしている薄膜の半導体単結晶の構成元素に依存して種々の元素又はその化合物から任意に退択することができる。例えば、Gaの1原子層を

形成する場合には、トリメチルがリウムを除くトリアルキルがリウム、例えばトリエチルがリウム、トリインブチルがリウムないりブチルがリウムなどを低温分解性原料として使用し、かつセルフリミッティング特性を有するトリメチルがリウムを高なみに、トリメチルがリウム(TBG) 及びトリェチルがリウム(TBG) の熱分解温度はそれぞれ約 550 で及び助 350であるので、最初に下EGにより高速で成長させて1 原水屋 アール 仕上げとしてTMGにより成長させることができる。

 れども、その他の $\Pi-V$ 族化合物半導体、 $\Pi-VI$ 族化合物半導体など、例えば Π^P , A 2 GaAs, GaInAs などの場合にも満足し得る結果が得られることを 理解されたい。

(作用)

料がスa, b, …で表面に供給される原子数を1 原子無以下にしておき、残りの空いている格子 B, …で埋めるようにすれば、原料がスA, B, …のみで成長を行う場合と比較して1 サイクルに要する時間が大幅に短縮され、しかも原子層エピタキッの物能であるセルフリミッティングも保存される。

(実施例)

本例は比較例であり、従来の半導体結晶成長方 法を説明する。

原料がス・トリメチルがリウム(TNG)及びアルシン(AsH₃)を第2A図に示すシーケンスで供給し、 を原料がスの供給の間に水素がス(H₃)を記載の パルス幅(供給時間)で供給した(但し、H₃が スの供給は必ずしる必要ない)。成長温度は500 であり、また、TMGの温度は3.0で、供給量 は40cm、一方、AsH₃は10%濃度のものそ480cm 送った。1サイクルの時間は8秒間であった。

第2 B 図は、原料供給時間と1 サイクル当りの 関厚の関係をプロットしたグラフである。このグ ラフに示す結果から明らかなように、トリメチル がリカムはセルフリミッティング特性を示し、1 原子層のGaが堆積するのに5 砂間程度を要する。 例 2

原料ガス・トリエチルガリウム(TEG)、トリメチルガリウム(TMG)及びアルシン(Asiks)を第1 A始の間に大事が大力で供給し、各原料ガスの供給し、各原料が大力で供給し、各原料が大力では一般であり、また、TEGの開ビ水量は480ccm、一方、Asiksの遺跡を100ccm、一方、Asiksの遺跡を100ccm、一方、Asiksの遺跡を100ccm、一方、Asiksの遺跡を100ccm、一方、Asiksの遺跡を100ccm、一方、Asiksの遺跡を100ccm、一方、Asiksの遺跡を100ccm、一方、Asiksの遺跡を100ccm、一方、Asiksの遺跡を100ccm、一方の過度を100ccm、10ccmのの10ccmでは10ccm、10ccmの10ccm、10ccmの10ccm、10cc

特開平4-31396 (4)

ことができた。結局、前配例1の従来技術と比較 して、Ga 原料の供給時間を5秒間から1秒間に 短縮できたことになる。本例の場合、したがって、 1サイクルの時間は4.1秒間であった。

第18図は、原料供給時間と1サイクル当りの 腹摩の関係をプロットしたグラフである。このグ ラフに示す結果から明らかなように、本発明方法 の場合、1サイクル当りの膜厚の立ちあがりが極 めて顕著である。

「発明の効果」

以上に説明したように、本発明によれば、原子 層エピタキシで1分子層の形成に要する時間を大 幅に短縮することができる。これにより、原子層 エピタキッを、生産の場で十分に使用することが できる程度の成長速度まで高めることができる。 また、成長時間を短くできることは、結晶成長中 に不能物が取り込まれる確率を低下させ得ること を意味し、したがって、成長層の高純度化を図る ことができる。ちなみに、TEGはTMGに較べ

て高純度であり、TEGの供給量が多ければ多い ほど高額度化が大となる。

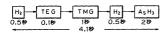
4. 図面の簡単な説明

第1A図は、本発明の半導体結晶成長方法のシ ーケンスを示したブロック図、

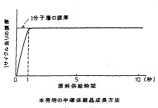
第1B図は、第1A図のシーケンスの時の原料 供給時間と1サイクル当りの際原の関係を示した グラフ、

第2A図は、従来の半導体結晶成長方法のシー ケンスを示したグラフ、そして

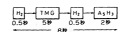
第2B図は、第2A図のシーケンスの時の原料 供給時間と1サイクル当りの膜厚の関係を示した グラフである。



第1A 図



第 1B 図



第2A 図

